

# Stabilised combination of drugs comprising naloxone and an opioid analgesic

Patent Number:

EP0913152

Publication date:

1999-05-06

Inventor(s):

SCHUMANN CHRISTOF (DE); HANSEN PETER DR (DE); HOFMANN HERBERT

(DE

Applicant(s):

STADA ARZNEIMITTEL AG (DE)

Requested Patent:

EP0913152, B1

Application

Number:

EP19980120639 19981103

Priority Number(s):

DE19972019483U 19971103; DE19972020448U 19971118; DE19981033028

19980723

IPC Classification:

A61K31/485; A61K47/18

EC Classification:

A61K31/485, A61K47/18B

Equivalents:

Cited Documents:

DE4423850; WO9410129; WO9704835; WO9835679; EP0144243; JP7304673

#### **Abstract**

A complex former is included in pharmaceutical compositions containing an opiate and naloxone to prevent the dimerization of the naloxone. Pharmaceutical compositions contain: (a) at least one opiate analgesic or one of its salts; (b) naloxone or one of its salts; and (c) a complex former.

Data supplied from the esp@cenet database - I2



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 913 152 A1

(12)

## **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag: 06.05.1999 Patentblatt 1999/18

(51) Int. Cl.<sup>6</sup>: **A61K 31/485**, A61K 47/18

(21) Anmeldenummer: 98120639.4

(22) Anmeldetag: 03.11.1998

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorităt: 03.11.1997 DE 29719483 U 18.11.1997 DE 29720448 U 23.07.1998 DE 19833028

(71) Anmelder: STADA ARZNEIMITTEL AG 61118 Bad Vilbel (DE) (72) Erfinder:

Hansen, Peter Dr.
 63303 Dreleich (DE)

 Hofmann, Herbert 61206 Wöllstadt (DE)

Schumann, Christof
 35767 Breitscheiderdbach (DE)

(74) Vertreter:

Malwald, Walter, Dr. Dipl.-Chem. Malwald GmbH, Postfach 33 05 23 80065 München (DE)

(54) Stabilisiertes Kombinationsarzneimittel enthaltend Naloxone und ein Opiatanalgetikum

(57) Die Erfindung betrifft pharmazeutische Zusammensetzungen, die mindestens ein Opiatanalgetikum, Naloxon und einen Komplexbildner enthalten. Durch den Zusatz des Komplexbildners wird die Dimerisierung des Naloxon verhindert, so daß die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen lagerstabil sind.

#### Beschreibung

- [0001] Die vorliegende Erfindung betrifft pharmazeutische Zusammensetzungen, welche Naloxon oder ein pharmzeutisch verträgliches Salz davon und einen Komplexbildner enthalten.
- [0002] Im Stand der Technik sind Arzneimittel bekannt, die Naloxon in Kombination mit beispielsweise Tilidin enthalten. Tilidin ist ein potentes Schmerzmittel zur Behandlung von starken oder sehr starken Schmerzen und gehört zur Gruppe der morphinartig wirkenden Analgetika. Das in solchen Kombinationspräparaten enthaltende Naloxon ist ein Morphin-Antagonist und soll die mißbräuchliche Anwendung des Opiatanalgetikums, mit dem eine starke Suchtgefahr verbunden ist, in Kombinationsfertigarzneimitteln verhindern.
- 10003] Naloxon hat eine dem Morphin ähnliche Grundstruktur und kann wie dieses über einen radikalischen Prozeß zu einem Dimeren, dem 2,2'-Bisnaloxon bzw. Pseudonaloxon, reagieren. Diese Reaktion kann von Metallionen, beispielsweise Eisenionen, katalysiert werden. Durch diese katalytische Reaktion des Naloxons wird die Wirkung als Morphin-Antagonist vermindert, was zu einem nachteiligen bzw. mißbräuchlichen Einsatz des Fertigarzneimittels führen kann.
- [0004] In dem erst nach dem Prioritätstag der vorliegenden Anmeldung veröffentlichten deutschen Gebrauchsmusters 297 19 704 wird die Stabilisierung Naloxon-haltiger Zusammensetzungen durch Zusatz bestimmter, die Bildung des 2,2'-Bisnaloxons zurückdrängender Verbindungen beschrieben. Als geeignete Stabilisatoren werden Tocopherolacetat, Ascorbinsäure und als bevorzugte Substanz Natriumbisulfit exemplifiziert, die den zu stabilisierenden Zusammensetzungen in einer Menge von mindestens 0,001 Gew.-% zugesetzt werden müssen. Ein Hinweis auf stabilisierte Kombinationspräparate umfassend Naloxon und ein Opiatanalgetikum wie beispielsweise Tilidin findet sich in diesem Gebrauchsmuster nicht. Auch findet sich kein Hinweis darauf, daß der Stabilisator in aus pharmazeutischer Sicht vorteilhaften niedrigen Gehalten zugesetzt werden könnte.
  - [0005] Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine pharmazeutische Zusammensetzung bereitzustellen, welche mindestens ein Opiatanalgetikum und Naloxon in pharmazeutisch wirksamen Mengen enthält, wobei diese pharmazeutische Zusammensetzung lagerstabil sein soll, d.h. insbesondere die Dimerisierung von Naloxon verhindert werden soll.
  - [0006] Diese Aufgabe wird durch die im unabhängigen Anspruch definierte Zusammensetzung gelöst.
  - [0007] Die unabhängigen Ansprüche definieren vorteilhafte Ausführungsformen der Erfindung.
- [0008] Erfindungsgemäß wird eine pharmazeutische Zusammensetzung angegeben, die mindestens ein Opiatanalgetikum oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz davon, Naloxon oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz davon, wie Naloxon HCl 2H<sub>2</sub>O, und mindestens einen Komplexbildner enthält. Beispiele für Opiatanalgetika sind Tilidin, Tilidin HCl, Morphin, Hydromorphon, Oxycodon, Pethidin, Pentazosin und Buprenorphin.
  - [0009] In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist der Komplexbildner ein Salz der Ethylendiamintetraessigsäure (EDTA), wobei der Komplexbildner vorzugsweise in einer Konzentration von 0,000001 bis 0,1 Gew.-%, mehr bevorzugt 0,0005 bis 0,01 Gew.-%, am meisten bevorzugt 0,001 bis 0,002 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der pharmazeutischen Zusammensetzung, beträgt. Vorzugsweise wird das Natriumsalz der Ethylendiamintetraessigsäure verwendet.
  - [0010] Die Konfektionierung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung unterliegt keiner besonderen Beschränkung, und sie kann in flüssiger, gelartiger oder fester Darreichungsform vorliegen.
- 40 [0011] Es ist zwar bekannt, daß die die Dimerisierung des Naloxons möglicherweise katalysierenden Eisenionen durch Komplexbildner, wie beispielsweise Salze von EDTA, komplexiert werden können, jedoch scheinen bei der vorstehend genannten Dimerisierungsreaktion von Naloxon zu 2,2'-Bisnaloxon noch weitere Faktoren eine Rolle spielen. So zeigen auch in Glasgefäßen hergestellte Formulierungen, die keinerlei Metallkontakt hatten, in sogenannten Streßversuchen einen deutlichen Anstieg des Gehalts an 2,2'-Bisnaloxon. In den der vorliegenden Erfindung zugrunde liegenden Untersuchungen wurde ferner festgestellt, daß auch das in den erfindungsgemäßen Zusammensetzungen enthaltende Opiatanalgetikum die Dimerisierung des Naloxons fördert.
  - [0012] Der pH-Wert von z.B. Tilidin HCl und Naloxon HCl enthaltenden Zusammensetzungen liegt üblicherweise bei etwa 1,5. Bei diesem pH-Wert liegen die Salze von EDTA aber in der zur Metallionenkomplexierung unwirksamen Säureform vor.
- [0013] Überraschenderweise wurde jedoch festgestellt, daß durch Zusatz von EDTA-Salzen zu Naloxon enthaltenden Opiatanalgetika-Formulierungen die Dimerisierung von Naloxon zu 2,2'-Bisnaloxon vollständig verhindert bzw. vermindert werden kann.
  - [0014] Die nachstehenden Beispiele erläutern die vorliegende Erfindung.

#### 55 Beispiel 1

[0015] Eine rein wäßrige Formulierung des Opiatanalgetikums Tilidin • HCl in Kombination mit Naloxon wird durch Zusatz von 0,0015 Gew.-% Natrium-EDTA stabilisiert. Die Formulierung hat folgende Zusammensetzung:

10

Tilidin • HCl • 0,5 H<sub>2</sub>O 71,458 mg Naloxon · HCI · H2O 6.080 ma Natriumbenzoat 1,20 mg Salzsäure 25% 4,75 mg Natrium-EDTA (Dinatrium-Salz) 0,015 mg Gereinigtes Wasser 927,9865 mg 1011,476 mg

1,0 ml Lösung enthalten:

15

#### Beispiel 2

[0016] Eine wäßrig/ethanolische Formulierung des Opiatanalgetikums Tilidin • HCI in Kombination mit Naloxon wird durch Zusatz von 0,00097 Gew.-% Na-EDTA stabilisiert. Die Formulierung hat folgende Zusammensetzung:

25

30

35

0,72 ml Lösung enthalten: Tilidin • HCl • 0,5 H2O 51,45 mg Naloxon • HCI • H2O 4,40 mg Ethanol 96% 72,10 mg Salzsäure 25% 1,96 mg Natrium-EDTA (Dinatrium-Salz) 0,007 mg Gereinigtes Wasser 587,21 mg 717,127 mg

#### Beispiel 3

[0017] Formulierungen gemäß Beispiel 2 mit oder ohne Zusatz von Natrium-EDTA wurden einerseits in einem Metallgefäß und andererseits in einem Glasgefäß hergestellt und anschließend einem Streßtest (2 bzw. 5 Tage bei 60°) unterworfen. Die Ergebnisse sind in der nachstehenden Tabelle 1 dargestellt.

> Tabelle 1 Ausgangswert

Streßtest 2 Tage 60°C

Streßtest 5 Tage 60°C

50

45

55

ohne Natrium-EDTA Zusatz (hergestellt in 0,125% 2,406% 3.529% einem Metallgefäß) mit Natrium-EDTA Zusatz (hergestellt in einem 0,156% 0,143% 0,142% Metaligefäß) ohne Natrium-EDTA Zusatz (hergestellt in 0,176% 2.696% nicht geprüft einem Glasgefäß) mit Natrium-EDTA Zusatz (hergestellt in einem 0,102% 0.124% 0,119% Glasgefäß)

[0018] Die Ergebnisse zeigen deutlich, daß der Zusatz von Natrium-EDTA zu einer Tilidin und Naloxon enthaltenden

Formulierung eine Dimerisierung von Naloxon zu 2,2'-Bisnaloxon verhindert, und demgemäß die Lagerstabilität derartiger Arzneimittelformulierungen mit einem Zusatz an Komplexbildnern deutlich verbessert ist.

#### Beispiel 4

10

15

20

[0019] Formulierungen gemäß Beispiel 2 mit variablen Gehalten an Natrium-EDTA werden Streßtests unterzogen und die Gehalte an 2,2'-Bisnaloxon bestimmt. Die erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 2 zusammengefaßt.

Tabelle 2

Natriumedetat konz.	Gehalt an 2,2'-Anfangs- wert	Bisnaloxon gelagert bei 3 Tage	60°C 2Wochen
0,0000%	0,084%	3,8%	5,14%
0,001% (10 ppm)	0,059%	0,077%	0,104%
0,0005% (5 ppm)	0,065%	0,084%	0,103%
0,0002% (2 ppm)	0,055%	0,096%	0,120%
0,0001% (1 ppm)	0,057%	0,098%	0,143%
0,00005% (0,5ppm)	0,057%	0,109%	0,162%

26 [0020] Die tabellierten Werte zeigen deutlich, daß das Natrium-EDTA selbst bei einer Konzentration von 0,5 ppm noch einen stabilisierenden Einfluß ausübt.

#### Beispiel 5

#### ∞ **[0021]**

35

40

45

50

55

- a) Das in Beispiel 2 beschriebene Tilidin/Naloxon-Kombinationspr\u00e4parat wird mit Natrium-EDTA-Gehalten von 0,002 und 0,0005 Gew.-% formuliert. Zu Vergleichszwecken wird eine identische Zusammensetzung pr\u00e4pariert, die jedoch statt Natrium-EDTA 0,0005 Gew.-% Natriumbisulfit als Stabilisator enth\u00e4lt.
- Die Zusammensetzungen werden wiederum einem Streßtest unterzogen und die Gehalte an 2,2'-Bisnaloxon bestimmt. Die erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 3 zusammengefaßt.

Tabelle 3

<del></del>			
Stabilisierende Wirkung von Natriumbisulfit im Kombination	Vergleich zu Natr nspräparaten	ium-EDTA bei T	īlidin/Naloxon-
	Gehalt an 2,2'	-Bisnaloxon	
	0 Tage	3 Tage 60°C	14 Tage 60°C
Tilidin/Naloxon Kombination ohne Stabilisator	0,124%	6,564%	6,829%
0,002% Na-EDTA	0,097%	0,101%	0,086%
0,0005% Natriumbisulfit	0,089%	3,501%	5,923%
0,0005% Na-EDTA	.0,087%	0,104%	0,105%

Es wird deutlich, daß die stabilisierende Wirkung von Natriumbisulfit bei geringeren Konzentrationen im Gegensatz zu der von EDTA kaum nachweisbar ist.

b) Es werden wie zuvor beschriebene Zusammensetzungen unter Zusatz von Natrium-EDTA bzw. Natriumbisulfit hergestellt, allerdings ohne Zusatz von Tilidin. Diese "Monopräparate" werden wiederum Streßtests unterzogen und die 2,2'-Bisnaloxongehalte bestimmt. Die hierbei erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 4 zusammengefaßt.

Tabelle 4

Stabilisierende Wirkung von Natriumbisulfit im Vergleich zu Natrium-EDTA bei Naloxon-Monoprāparaten Gehalt an 2,2'-Bisnaloxon 0 Tage 3 Tage 60°C 14 Tage 60°C Naloxon Mono Rezeptur ohne Stabilisator 0,079% 1,530% 3,480% 0.002% Na-EDTA 0,077% 0,077% 0,077% 0.0005% Natriumbisulfit 0,082% 0.081% 0.780% 0,0005% Na-EDTA 0.077% 0.099% 0.085%

15

20

25

10

5

Es zeigt sich, daß die Mengen an gebildetem 2,2'-Bisnaloxon im Monopräparat sehr viel geringer sind, als bei dem Tilidin/Naloxon-Kombinationspräparat, daß also das Tilidin eine entscheidende Rolle für die Dimerisierung des Naloxons spielt. Auch bei den Monopräparaten ist das Natrium-EDTA dem Natriumbisulfit bei niedrigen Konzentrationen hinsichtlich der stabilisierenden Wirkung deutlich überlegen.

#### Patentansprüche

- Pharmazeutische Zusammensetzung, enthaltend mindestens ein Opiatanalgetikum oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz davon, Naloxon oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz davon und einen Komplexbildner.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1, wobei das Opiatanalgetikum Tilidin und dessen pharmazeutisch verträgliches Salz Tilidinhydrochlorid ist.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, wobei der Komplexbildner ein Salz der Ethylendiamintetraessigsäure ist, insbesondere deren Natriumsalz.
  - 4. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei der Komplexbildner in einer Konzentration von 0,000001 bis 0,1 Gew.-% bevorzugt 0,0005 bis 0,01 Gew.-%, mehr bevorzugt 0,0001 bis 0,002 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der pharmazeutischen Zusammensetzung, vorliegt.
  - Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, welche in flüssiger, gelartiger oder fester Darreichungsform vorliegt.

40

35

45

50

55



# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 98 12 0639

	EINSCHLÄGIGE Kennzeichgung des Dokum	ents mit Angabe, soweit erforderlich,	Betrifft	KLASSIFIKATION DER
Kategorie	der maßgebliche	n Teile	Anspruch	ANMELDUNG (Int.CL6)
Y	DE 44 23 850 A (LAB) 11. Januar 1996 * Seite 3; Beispiel * Seite 2, Zeile 39	2 *	1,2,4,5	A61K31/485 A61K47/18
Υ	WO 94 10129 A (GOED) WOLFGANG (DE); KNAP! H) 11. Mai 1994 * Seite 7; Beispiel	P ARMIN (DE); KLAUSMANN	1,2,4,5	
X	DATABASE WPI Section Ch, Week 96 Derwent Publication Class A96, AN 96-03 XP002092829 -& JP 07 304673 A ( , 21. November 1995 * Zusammenfassung *	s Ltd., London, GB; 5828 SEKISUI CHEM CO LTD)	1,5	
X	-& CHEMICAL ABSTRAC 4. März 1996 Columbus, Ohio, US; abstract no. 121173 COTA T. ET AL: "Tr	TS, vol. 124, no. 10, , ansdermal adhesive ning morphine and its	1,5	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
<b>X</b>	-& PATENT ABSTRACTS	OF JAPAN 29. Mārz 1996 SEKISUI CHEM CO LTD),	1,5	
X	(CH)) 13. Februar 1	GEIGY AG ;LANG STEFFEN 997 - Seite 6, Zeile 31 * 	1,5	
Derv	vorliegende Recherchenberlicht wu	rde für alle Patentansprüche erstellt	1	
	Recherchemon	Abschlußdatum der Recherche		Proter
	DEN HAAG	10. Februar 1999	)   Bo	ulois, D
X:vo Y:vo an A:te O:ni	KATEGORIE DER GENANNTEN DOK in besonderer Bedeutung allein betrack in besonderer Bedeutung in Verbindun ideren Veröffentlichung derseben Kate chnologischer Hintergrund chschriftliche Offerbarung wischenliterstur	E : âteres Patento nach dem Anm g mit einer D : in der Anmeldu gorie L : aus anderen Gr	okument, däs je eldedatum veröf ing angeführtes ründen angeführ	fentlicht worden ist Dokument

6



## EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 98 12 0639

	EINSCHLÄGIGE	DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgeblich	nents mit Angabe, soweit erforderlich, en Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
T	WO 98 35679 A (GOED 20. August 1998 * Seite 4, Zeile 13	ECKE AG) - Seite 5, Zeile 2 *	1-5	
A	EP 0 144 243 A (REC LTD) 12. Juni 1985 + Seite 9; Beispiel		1	
Α		terbuch der Kosmet1k" ART XP002092827 169750	1	·
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.8)
Dervo	orliegende Recherchenbericht wu	de für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherohenort	Abechlußdatum der Recherche	<del>'                                     </del>	Proter
	DEN HAAG	10. Februar 1999	Bou	lois, D
X : von Y : von and A : tech O : nich	ATEGORIE DER GENANNTEN DÖKI besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindung eren Veröffentlichung derselben Kater inologischer Hintergrund inschriftliche Offenbarung scheniteratur	E : âfteree Patentido tet nach dem Anme mit einer D : in der Anmeldur porie L : aus anderen Grü	kument, das jedo idedatum veröffer ig angeführtes Do inden angeführtes	ntlicht worden ist kurnent

# ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 98 12 0639

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

10-02-1999

angeführtes F	chenberic atentdoku		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlicht
DE 4423	3850	Α	11-01-1996	DE	59500266 D	03-07-19
			<b></b>	EP	0709088 A	01-05-19
WO 9410	129	A	11-05-1994	AT	150004 T	15-03-19
				AU	683229 B	06-11-19
				AU	5370894 A	24-05-19
				BG	99565 A	31-01-19
				CA	2147759 A	11-05-19
				CZ	9501052 A	18-10-19
				DE	59305805 D	17-04-19
				DK	665830 T	01-09-19
				EP	0665830 A	09-08-19
				ES	2098792 T	01-05-19
				FI	951961 A	25-04-19
				GR	3023186 T	30-07-19
				HU	73787 A	30-09-19
				JP	8502505 T	19-03-19
				MX	9306607 A	29-04-19
				NO	951532 A	21-04-19
				NZ	257338 A	26-03-19
				PL	308358 A	24-07-19
				PL	174739 B	30-09-19
				SK	52895 A	06-12-19
				US	5693669 A	02-12-19
WO 9704	835	A	13-02-1997	AU	6657396 A	?6-02-19
WO 9835	679	A	20-08-1998	DE	29719704 U	22-01-19
				EP	0880352 A	02-12-19
EP 0144	243	Α	12-06-1985	AU	569930 B	25-02-19
				AU	3632984 A	13-06-19
				CA	1234353 A	22-03-19
				DK	577984 A,B,	07-06-19
				GB	2150832 A,B	10-07-19
				GR	81186 A	08-04-19
				ΙE	57876 B	05-05-199
				JР	1780447 C	13-08-199
				JP	4069605 B	06-11-199
				JP	60146824 A	02-08-198
		•		PT	79615 B	18-11-19
				US	4582835 A	15-04-19

**EPO FORM PO461** 

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts. Nr.12/82